### 19 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# 四 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-287764

**劉発明の名称** N-3-

N-3-シアノベンジルーヘテロ環式化合物及び殺虫剤

②特 顋 昭62-122516

**❷出 願 昭62(1987)5月21日** 

神奈川県川崎市多摩区宿河原210-6 勿発 明 渚 塩 Ж 紘 個発 明 者 坪 井 真 東京都日野市平山3-26-1 79発 眀 昭孝 東京都日野市東平山1-7-3 者 佐々木 72発 眀 者 应 家 晃 東京都台東区上野5-7-11 明者 部 み 東京都八王子市小比企町598 ⑫発 服 ゆ 谷 明 者 克 彦 東京都八王子市並木町39-15 @発 渋

⑪出 願 人 日本特殊農薬製造株式 東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号

会社

砂代 理 人 弁理士 川原田 一穂

最終頁に続く

明 紐 書

1. 発明の名称 N-3-シアノベンジル - ヘテロ

環式化合物及び殺虫剤

#### 2.特許請求の範囲

## (1) 式:

式中、X は、ヘロゲン原子、シアノ善又はア ルキル基を示し、

nは、0・/又は2を示し、

R は、水米原子又は炭素数 / ~ 4 のアルキル 基を示し、

Y は、 =N- 又は =C- を示し、ことで  $B^1$  は、  $R^1$ 

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして

T は、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になつて形成される5~6 負のヘテロ 限に於ける、3~4ケの眩ヘテロ服務員を示

とこで、眩ヘテロ撥残員は、ハロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら退ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また

酸 5~6 員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子及び密素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが望来原子である / ~ 3 ケのヘテロ原子を含む、

で表わされる N - 3 - シアノペンジル - ヘテロ寮 式化合物。

(2) Xが、フルオル、クロル、プロム、シアノ 又は炭素数 / ~6のアルキルを示し、

□が、0又は/を示し、

Rが、水素原子又はメチルを示し、

(/)

(2)

Yが、=N-又は=C-を示し、ことで R<sup>1</sup>は、水 R<sup>1</sup> 案原子、炭素数 / ~ 4 の アルキル、炭素数 / ~ 3 の フルオロアルキル、炭素数 / ~ 4 の アルキルカ ルポニル又は フエニルチオを示し、

Zが、ニトロ又はシアノを示し、そして

眩 5~6 員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子 及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが 窒素原子である / ~ 2 ケのヘテロ原子を含む特許

(3)

ル、及びクロル置換又はシアノ置換 ベンジルより 成る群から選ばれる少なくとも / ケにより置換さ れていてもよい特許請求の範囲第 / 項記載の化合 物。

#### (4) 式:

式中、Xは、ハロゲン原子、シアノ基又はア ルキル基を示し、

n は、0 , / 又は 2 を示し、

R は、水素原子又は炭素数 / ~ 4 のアルキル基を示し、

Y は、=N- 又は =C- を示し、ことで R<sup>1</sup> は、

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして

請求の範囲第/項記載の化合物。

(3) Xが、フルオル、クロル、プロム、シアノ 又は炭素数 / ~ 4 のアルキルを示し、

n が、 O 又は / を示し、

Rが、水梁原子を示し、

Yが、 =N- 又は = C- を示し、ここで R<sup>1</sup> は水素 R<sup>1</sup> 原子、メチル、エチル、トリフルオロメチル、炭素数 / ~ 3 のアルキルカルポニル又はフエニルチオを示し、

2 がニトロ又はシアノを示し、そして

下が、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になって形成されるイミダソリジン環、テトラヒドロピリミシン環、チアソリシン環、イミメリリシン環、イミメリリンス環、ソロピリシン、チアソリン環、又は残失では、フルオル、クロル、フロ、メチル、エチル、トリフルオロメテル、シアノメチル、デリル、アリル、アリル、アリル、アリル、アフィル

(4)

下は、それが隣接する炭素原子及び留素原子と一緒になつて形成される5~6員のヘテロ 理に於ける、3~4ケの該ヘテロ猥残員を示

ことで、該ヘテロ強残員は、ヘロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら退ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また

該ち〜6員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子及び短素原子より選ばれ、且つ少なくともノケが窒素原子であるノ〜3ケのヘテロ原子を含む、

で表わされるN - 3 - シアノベンジル・ヘテロ銀式化合物を、有効成分として含有する殺虫剤。 3 発明の詳細な説明

本発明は新規な N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ 理式化合物、その製法及び 殺虫剤としての利用に関する。

(5)

本願出顧日前公知の西独特許公開第 2.732.660 号には、下記式 (A) のニトロメチレン・イミダソ リジン類が殺虫活性を有する旨、記載されている。

(式中、 R<sub>1</sub> 及び R<sub>2</sub> は水素原子、… CN … を示す)

同じく、特開昭 6/-227.57/号には下記式(B) のニトロメチレン・テトラヒドロピリミジン類が 殺虫活性を有する旨、記載されている。

$$\begin{array}{c}
\stackrel{\text{H}}{\underset{\text{N}}{\longrightarrow}} \text{CHNO}_2 \\
\stackrel{\text{I}}{\underset{\text{CH}_2}{\longrightarrow}} \stackrel{\text{R}_n}{\underset{\text{R}_n}{\longrightarrow}}
\end{array}$$

式中、Xは、ヘロゲン原子、シアノ基又はア ルキル基を示し、

nは、0./又は2を示し、

B.は、水素原子又は炭素数 / ~ 4 のアルキル 装を示し、

Y は、 =N- 又は =C- を示し、ととで  $R^1$  は、  $R^1$ 

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2 は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして T は、それが隣接する炭素原子及び健素原子 と一緒になつて形成される5~6 員のヘテロ 限に於ける、3~4ケの該ヘテロ银残員を示 し、

ことで、該ヘテロ環残員は、ハロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また (式中、nは/, 2及び3を示し、 Rはアルキル基、… シアノ基、… を示す)

また特開昭 48-91.064 号には、ある種の N - シアノイミノ基置換の新規複素環式化合物が、 殺菌性、抗糖尿病性、ピールス鎮静性 および利尿性の活性物質の製造中間体として有用である旨、 記載されている。

更に、特開昭 59 - 196.877号には、ある種のチアソリジン誘導体が抗腫瘍剤として有用である旨、記載されている。

との度、本発明者等は、下記式 (1) の N - 3 -シアノペンジル - ヘテロ環式化合物を見い出した。 式:

$$\begin{array}{c}
X_n \\
R \\
CH-N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
T \\
C \\
Y-Z
\end{array}$$
(1)

(8)

該 5 ~ 6 員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが窒素原子である / ~ 3 ケのヘテロ原子を含む。

本発明式(1)の化合物は、例えば下記の方法により合成できる。

製法 a) : -

式:

式中、Y,Z及びTは前配と同じ、 で表わされる化合物と、

式:

式中、X , b 及び B は前配と同じ、そして Hal はハロゲン原子を示す、

(10)

(9)

で表わされる化合物とを、反応させることを特徴とする、前記式 (I) の N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式化合物の製造方法。

製法 b): [ 式 (!) 中、 Y が = C - を示し、 Z が =

トロ基を示し、且つTが5~6員の飽和へテロ環に於ける、3~4ケの該へテロ環残員を示し、該残員のうち、Tの結合する炭素原子側の末端の構成員が、酸素原子、イオウ原子及び證素原子より選ばれるヘテロ原子を示し、そして残りの残員が炭素原子を示す場合、T・をTiとする〕

式:

$$\begin{array}{c}
X_n & R \\
CH-NH-T^1-H & (N)
\end{array}$$

式中、X,n,R及びT<sup>1</sup>は前配と同じ、 で表わされる化合物と、

(//)

製法。): (式 (1) 中、 Y が = N - を示し、 Z が シア ノ 基を示し、且つ T が前配 T<sup>1</sup> を示す場合〕 前記式 (N) の化合物と、

式:

$$(R'-S)_2C = N - CN \qquad (N)$$

式中、R'は前配と同じ、

で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、

式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\vdots & \vdots & \vdots \\
CH - N & T^1 \\
C & \vdots & \vdots \\
N - CN
\end{array}$$
(1b)

式中、 X , n , R 及び T<sup>1</sup> は前配と同じ、 で表わされる N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環 式化合物の製造方法。

製法 d): [式 (l) 中、 Y が = N - を示し、Z がニトロ 基を示し、且つ T が前配 T<sup>1</sup> を示す場合 ]

(/3)

式:

$$R^1$$
i
 $(R'-S)_2C = C - NO_2$ 
(V)

式中、R<sup>1</sup> は前配と同じ、そして

R'は低級 アルキル基 もしくは ペンジル基を示すか、又は 2 つの R'は一緒になつて C2 以上の低級アルキレン基を示し、それらが隣接するイオウ原子と共に環を形成してもよい、

式:

$$\begin{array}{c}
X_n \\
R \\
CH-N \\
C \\
C \\
R^1 \\
NO_2
\end{array}$$
(1a)

式中、X , n , R , R<sup>1</sup> 及び T<sup>1</sup> は前記と同じで表わされる N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式化合物の製造方法。

(/2)

前記 (N) の化合物と、ニトログアニジンとを反応させることを特徴とする、

式:

式中、 X , n , R 及び T<sup>1</sup> は前配と同じ、 で表わされる N - 3 - シアノ ペンジル - ヘテロ 母 式 化合物の製造方法。

本発明式 (I) の N - 3 - シアノ ペンジル - ヘテロ環式 化合物は強力な 殺虫作用を示す。

本発明によれば、式(!)のN-3-シナノベンジルーへテロ環式化合物は、前掲の西独特許公開第 2.732.660 号記載の式 (A) 及び特開昭 6 / -227.57 / 号記載の式 (B) に、概念上、一部包含されるものであるが、本発明式 (I) で特定されたN-3-シナノベンジルーへテロ環式化合物は、これら明細書には、具体的に開示されていないも

(/4)

のであり、本顧出顧日前の公知刊行物に配較されていなかつた新規化合物である。そして驚くべきことには、本発明式(1)のN-3-シアノベンジルーへテロ環式化合物は、前掲の西独特許公開第2.732.660号、特開昭6/-227.57/号、特開昭48-9/.064号並びに特開昭59-/96.877号に開示される、本発明式(1)の化合物に類似する化合物に比較し、実質的に、極めて、卓越した、顕著な殺虫作用を現わす。

本発明式 (1) の化合物に於いて、好ましくは、 Xは、フルオル、クロル、プロム、シアノ又は 炭素数 / ~ 6 のアルキルを示し、

nは、O又は丿を示し、

Rは、水条原子又はメチルを示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、ととで $R^1$  は、 $R^1$ 

水素原子、炭素数 / ~ 4 のアルキル、炭素数 / ~ 3 のフルオロアルキル、炭素数 / ~ 4 のアルキル カルポニル又はフエニルチオを示し、

2は、ニトロ又はシアノを示し、そして

(/5)

水素原子、メチル、エチル、トリフルオロメチル、 炭素数 / ~3のアルキルカルポニル又はフエニル チオを示し、

2 はニトロ又はシアノを示し、そして

Tは、それが隣接すると、 一緒になつて形成されるイミダグリシン理、テトラとドロピリミジン理ロリシン理のイミグリシン理が、テリシン理のアン理のアン理のでは、アンリン理のでは、アンリンのでは、アンリンのでは、アンスをでは、アンスをでは、アンスをでは、アンスをでは、アンスをでは、アンスをできない。 では、アンスをでは、アンスをできない。アンスをできない。アンスをできない。アンスをできない。アンスをできない。アンスをできない。 ないてもよい。

そして、本発明式 (1) の化合物の具体例としては、特には、下記の化合物を例示できる。

酸 5 ~ 6 員の ヘテロ 银 は、酸素原子、イオウ原子、及び留素原子より選ばれ、且つ少なくとも /ケが 選案原子である / ~ 2 ケのヘテロ原子を含む。

更には、式 (I) に於いて、特に好ましくは、 スは、フルオル、クロル、プロム、シアノ又は 炭素数 / ~ 4 のアルキルを示し、

nは、O又は!を示し、

Rは、水紫原子を示し、

Y は、-N- 又は -C- を示し、ことで R<sup>1</sup> は R<sup>1</sup> (/6)

/ - ( 3 - シナノ ベンジル ) - 2 - ニトロメ チレンイミダゾリジン、

/ - (3 - シ丁ノ - 4 - フルオロベンジル) - 2 - ニトロメチレンイミグソリジン、

/ - ( 3 - シアノベンジル ) - 2 - ニトロメ チレンテトラヒドロピリミジン、

3 - ( 3 - シアノベンジル ) - 2 - ニトロメ チレンチアゾリジン、

/-(3-シナノベンジル)-2-ニトロイミノイミグソリジン、

3 - ( 3 - シアノベンジル ) - 2 - シアノィミノチアプリジン、

/ - ( 3 - シアノベンジル ) - 2 - = トロイミノ - /.2 - ジヒドロピリジン、

3 - (3 - シアノペンジル) - 2 - シアノイミノチアゾリジン。

製法 a) に於いて、原料として、ユーニトロイミノイミグソリジンと、コーシアノベンジルクロライドとを用いると、下記の反応式で示される。

製法 b) に於いて、原料として、N - (3 - シアノペンジル)エチレンジアミンと / - ニトロー2.2 - ピス(メチルチオ)エチレンとを用いると、下記の反応式で示される。

$$CH_2$$
-NH- $(CH_2)_2$ -NH<sub>2</sub> +  $(CH_38)_2$ C = CH-NO<sub>2</sub>
 $CH_3$ SH
 $CH_2$ -NH
 $CH_2$ -NH
 $CH_2$ -NH
 $CH_2$ -NH
 $CH_3$ -NH

(19)

上記製法 a) に於いて、原料である式(II) の化合物は、前記Y , Z 及び T の定義に基づいたものを意味する。

式(I) に於いて、Y,2及びTは好ましくは、 前記好ましい定義と同義を示す。

式(N)の化合物は、例えば、Chem. Ber.(ケミフェ・ベリヒテ)・100巻、591~604頁、ベルギー特許第821,281号、米国特許第3.971,774号、J. Org. Chem. (ジャーナル・オーガニンク・ケミストリー)・38巻、155~156頁、Arch. Pharm.(アーキテクチアー・ファーマコロジー)・305巻・731~737頁、Khim. Farm. Zh., 19巻、154~158頁、J. Am. Chem. Soc. (ジャーナル・アメリカン・ケミカル・ソサエティー)・91巻、1856~1857頁、J. Med. Chem. (ジャーナル・メディカル・ケミストリー)・73巻、5752~5759頁、特開昭62-81382号 等に記載される公知化合物である。

その具体例としては、例えば、

製法。) に於いて、原料として、N-(3-シ アノペンジル) エチレンジアミンとジメチルシア ノジチオイミドカーポネートとを用いると、下記 の反応式で示される。

$$CH_2-NH-(CH_2)_2-NH_2+(CH_38)_2C=N-CN$$

$$CN$$

$$-CH_3SH$$

$$CN$$

$$CH_2-N$$

$$N+CN$$

製法 d) に於いて、原料として、N - ( 3 - ッ アノペンジル ) エチレンジアミンと、ニトログア ニジンとを用いると、下配の反応式で示される。

$$CH_{2}-NH-(CH_{2})_{2}-NH_{2} + H_{2}N$$

$$C-NH-NO_{2}$$

$$CH_{2}-NH_{3} \rightarrow CH_{2}-N$$

$$N+NO_{2}$$

$$(20)$$

2--トロイミノイミタソリジン、

2-ニトロメチレンイミダゾリジン、

2 - ニトロメチレンチアソリジン、

2-ニトロメチレンテトラヒドロピリミジン、

2-ニトロイミノテトラヒドロピリミジン、

2-ニトロイミノチアソリジン、

2-ニトロイミノオキサソリジン、

2-シアノイミノイミタソリシン、

2-シアノイミノチアソリジン、

2-ニトロメチルピリジン、

ユーニトロイミノ - 1.2 - ジヒドロピリソン 等を例示できる。

同様に製法 a) の原料である式 (Ⅲ) の化合物は、前記、 X , n , R 及び Ha l の定義に基づいたものを意味する。

式(II) に於いて、X,n及びRは好ましくは、 前配好ましい定義と同義を示し、Hal は好ましく はクロル又はプロムを示す。

式(E)の化合物は、公知のものであつて、その 具体例としては、3-シアノペンジルクロライドを例示できる。

(2/)

上記製法 b), c) 並びに d) に於いて、原料である式 (N) の化合物は、前記、X, n, B 及び $T^1$  の定義に基づいたものを意味する。

式 (N) に於いて、X 、 n 及び R は好ましくは、前配好ましい定義と同義を示し、  $T^1$  は、好ましくは、前配 T の好ましい定義中、  $T^1$  に対応するものと同義を示す。

式(N)の化合物は、例えば、

式:

$$\begin{array}{c}
X_n & 0 \\
\vdots & \vdots \\
C - R
\end{array}$$
(VI)

式中、X,n及びRは前記と同じ、 で表わされる化合物と、

式:

$$H_2N - T^{\dagger} - H \tag{W}$$

式中、 T<sup>1</sup> は前記と同じ で表わされる化合物とを反応させ、次いで酸生成 (23)

びトリクロロエチレン、クロロベンゼン: その他、エーテル類例えば、ジェチルエーテル、メテルエーテル、ジャー i = 0 - プロピルエーテル、ジャーテル、プロピレンオキトリル類例クリンスキーリール、アロピオニトリル、アルコール類例をは、メタノール、アルコールを関するといった。アルカリウムへは、ジャール、アルカリウムへは、ジャール、アルカリウムへは、ジャール、アルカリウムへは、ジャーの水酸化物、炭酸塩をあげることが、アルカリ金属の水酸化物、炭酸塩をあげることが、アルカリ金属の水酸化物、炭酸塩をあげる。

上記製法 a) は、広い温度範囲内において実施することができ、一般には、約0℃~約/00℃、好ましくは約/00~約80℃の間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または減圧の条件の下で行なりこともできる。 物を還元するととにより、得られる。

上記式(VI)の化合物は公知のものであり、式(VII)の化合物も、特開昭 62-8/382 号等 に記載される公知のものである。

同様に製法 b) の原料である式 (V) の化合物は、例えば特開昭 62-8/382号 等に記載される公知のものである。

上記製法 c) に於いて、原料である式 (M) の化合物は、例えば J. Org. Chem. (ジャーナル・オーガニンク・ケミストリー), 32巻、/566~/572頁に記載される公知のものである。

上記製法。) の実施に際しては、適当な希釈剤 としてすべての不活性な溶媒を媒げることができる。

かかる希釈剤の例としては、水:脂肪族、環脂肪族なまび芳香族炭化水素類(場合によつては塩素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、石油エーテル、リクロイン、ペンゼン、トルエン、キシレン、メテレンクロライド、クロロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライドおよ(24)

上記製法。)を実施するに当つては、例えば、 式(B)の化やするに対し、塩基として、力量、 変化の化やライドを、約 1 / 倍~ 1 2 倍モル量、 の化である。 は、一般では、1 倍モル量を、不信させる。 は、例とはは、1 倍をできる。 とには、1 のの化なでは、できる。 とには、1 のの化なでは、できる。 とには、1 のの化なでは、できる。 とには、1 のの化なでは、から、 がないるでは、から、 がないるでは、から、 がないるでは、 がないるでは、 がないるでは、 がないるでは、 がないるでは、 がないるでは、 がないるでは、 がないるでは、 がないるでは、 がないるできる。 とにないるできる。 といるでは、 がないるできる。 といるできる。 といるできる。 といるできる。 といるできる。 のいるできる。 といるできる。 といるできる。 のいるできる。 のいるでは、 のいる

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法 a) で例示したと同様のすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

上記の製法 b)は、広い温度範囲内において実施することができる。一般には約-20℃と混合物の沸点との間で実施でき、好ましくは約50~約120℃の間で実施できる。また、反応は常圧の下でおこなりのが留ましいが、加圧または減圧

(25)

下で操作することも可能である。

きる。

. .

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または減圧の条件の下で行なりとともできる。 上配製法 c) を実施するに当つては、例えば、 式 (N) の化合物 / モルに対し、式 (N) の化合物を 等モル量~約 / 2倍モル数、好ましくは等モル量 (27)

the section of the section of

合物は、栽培植物に対し、薬害を与えることなく、 有害昆虫に対し、的確な防除効果を発揮する。また、本発明化合物は広範な種々の害虫、有害な吸液 昆虫、かむ昆虫およびその他の植物寄生害虫、貯蔵害虫、衛生害虫等の防除のために使用でき、それらの駆除換滅のために適用できる。

そのような害虫類の例としては、以下の如き害虫類を例示することができる。昆虫類として、鞘翅目害中、例えば
アズキソウムシ(Callosobruchus chinensis)、コクソウムシ(Sitophilus zeamais)、コクヌストモド中(Tribolium castaneum)、オオニジュウヤホシテントウ(Epilachna vigintioctomaculata)、トピイロムナポソコメンキ(Agriotes fuscico-llis)、ヒメコガネ(Anomalá rufocupres)、コロラドポテトピートル(Leptinotaraa deceminineata)、ジアプロティカ(Diabrotica app.)、マンノマグラカミギリ(Monochamus alternatus)、イネミズソウムシ(Linsorhopitrus oryzophilus)、ヒラタキクイムシ(Lyctus bruneus); 鱗翅目虫、

~ 約 / / 倍モル量、不活性溶媒、例えばアルコール (例えば、メタノール、エタノール)溶媒中で、メルカプタンの発生の止むまで、反応させることによつて、目的の新規化合物を得ることができる。上記製法 d) の実施に際しては、適当な希釈剤

上記製法 d) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、製法 e) で例示したと同様のすべての不 活性な溶媒を挙げることができる。

上記製法を実施するに当つては、例えば、一般式(N)の化合物/モルに対し、ニトログアニジンを等モル量~約 / 2 倍モル量、好ましくは等モル量~約 / / 倍モル車を例えば水溶媒中で、加熱しながら、反応させることによつて、容易に目的の化合物を得ることができる。

上記製法 d) は例えば、約0℃~約100℃、 好ましくは約30℃~約80℃の間で実施できる。 また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または減圧の条件の下で行なりこともできる。 本発明の式(I) 化合物は、強力な殺虫作用を現 わす。従つて、それらは、殺虫剤として、使用することができる。そして、本発明の式(I) 活性化 (28)

例まば、 マイマイガ (Lymantria dispar)、ウメケムシー (Malacosoma neustria) 、アオムシ (Pieris rapae) ; ハスモンヨトウ (Spodopters litura) 、日トウ (Mamestra brassicae) 、ニカメイチニウ (Child suppressalis)、アワノメイガ (Pyrausta nubilalis)、コナマグラメイガ (Ephestis . \* 。 cautella) 、コカクモンハマキ (Adozophyes) orana)、コドリンガ (Carpocapsa pomonella)、 カプラヤガ (Agrotis fucosa) 、ハチミシガ・ (Galleria mellonella) 、コナガ (Plutelia) : \*\* maculipennia)、ミカンハモグリガ (Phylloenistis citrella);半翅目虫、例えば: ツマグロヨコバイ (Nephotettix cincticeps). トピイロウンカ (Nilaparvata lugens)、クワコナ カイガラムシ (Pseudococcus comstocki) マイノ ネカイガラムシ (Unaspis yanonensis) 、 モモア カアプラムシ (Mysus persicae)、リンゴアズラム シ (Aphis pomi)、ワタアプラムシ (Aphis goskypii)、ニモタイコンアフラムシ (Rhopsio-

siphum pseudobrassicas)、ナシグンバイ (Stephanitis mashi)、アオカメムシ (Nezara spp.)、トコジラミ (Cimex lectularius)、オン シッコナッラミ (Trialeurodes vaporariorum) 、 中ジラミ (Paylla app.): and the second 直翅自虫、例えは、 チャパネゴキブリ (Biatella germanica) 🥫 ワモンゴキブリ (Periplaneta americana) 、 ケラ (Gryllotalpa africana)、ペッタ (Locusta migratoria migratoriodea); 等翅目虫、例えば、 ヤマトシロアリ: (Deucotermes speratus) 、 イエ シロアリ (Coptoterme's formosianus): 双翅目虫、例えば、 イエペエ (Musea domestics)、オッタイシマカ (Aedes aegypti)、タネパエ (Hylemia platura)、 アカイエカ (Calez pipiens)、シナハマグラカー (Anopheles sinensis) こコガタアカイエカー (Culex tritaeniorhynchus)、等を挙げることが 

.

(3/)

液体希釈剤又は担体の例としては、たとえば、 芳香族炭化水素類(例えば、キシレン、トルエン、 アルキルナフタレン等)、クロル化芳香族又はクロル化脂肪族炭化水素類(例えば、クロロベンゼン類、塩化メテレン等)、脂肪 族炭化水素類「例えば、シクロヘキサン等、パラフィン類(例えば鉱油留分等)」、アルコール類 更に、獣医学の医薬分野においては、本発明の新規化合物を確々の有害な動物寄生虫(内部および外部寄生虫)、例えば、昆虫類およびぜん虫に対して使用して有効である。このような動物寄生虫の例としては、以下の如き害虫を例示することができる。

昆虫類としては例えば、 クマパエ (Gastrophilus app.)、サジネエ (Stomoxys app.)、ヘジラミ (Trichodectes app.)、サシガメ (Rhodnius app.)、イヌノミ (Ctenocephalides canis) 等を挙げるととができる。

本発明ではこれらすべてを包含する虫類に対する 殺虫作用を有する物質として殺虫剤と呼ぶことがある。

本発明の式(I)活性化合物は通常の製剤形態にすることができる。そして斯る形態としては、液剤、エマルジョン、腰腸剤、粉剤、泡沫剤、ペースト、粒剤、エアゾール、活性化合物浸潤・天然及び合成物、マイクロカブセル、種子用被複削、燃烧装(32)

(例えば、アダノール、グリコール及びそれらの エーテル、エステル等)、ケトン類(例えば、ア セトン、メテルエテルケトン、メテルイソアチル ケトン又はシクロへキサノン等)、強値性溶媒 (例えば、シメチルホルムアミド、ジメチルスル ホキッド等)そして水も挙げることができる。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスであり、その例としては、例えば、プタン、プロイン、温素ガス、二酸化炭素、そしてヘロゲン化炭化水素類のようなエアゾール質射剤を挙げることができる。

固体希釈剤としては、土壌天然鉱物(例えば、 カオリン、クレー、タルク、チョーク、石英、ア タペルガイド、モンモリロナイト又は珪藻土等)、 土壌合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、 ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別された岩石(例えば、方解石、大連石、軽石、海 抱石、白雲石等)、無限及び有機物粉の合成粒、 そして有機物質(例えば、おがくず、ココやしの

(33)

実のから、とうもろこしの複軸そしてタイコの莖 等)の細粒体を挙げることができる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤〔例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸アルコールエーテル(例えば、アルキルアリールポリクリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、アルキル酸酸塩、アリールスルホン酸塩等)〕、アルデミン加水分解生成物を挙げることができる。

分散剤としては、例えばリグニンサルファイト 廃液そしてメチルセルロースを包含する。

固着剤も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯る固着剤としては、カルポキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー(例えば、アラピアゴム、ポリピニルアルコールそしてポリピニルアセテート等)を挙げるごとができる。

着色剤を使用することもでき、斯る着色剤としては、無機類料(例えば酸化鉄、酸化チタンそしてプルシアンプルー)、そしてアリザリン染料、

(35)

とができる。 該共力剤は、それ自体、活性である必要はなく、活性化合物の作用を増幅する化合物である。

本発明の式(I)活性化合物の商業上有用な使用形態における含有量は、広い範囲内で、変えることができる。

本発明の式(i)活性化合物の使用上の機度は、例 えば 0.000000/~/00重量がであつて、 好ましくは 0.000/~/重量がである。

本発明式(I)化合物は、使用形態に適合した通常 の方法で使用することができる。

衛生害虫、貯蔵物に対する害虫に使用される際には活性化合物は、石灰物質上のアルカリに対する良好な安定性はもちろんのこと、本材及び土壌における優れた残効性によつて、きわだたされている。

次に実施例により本発明の内容を具体的に説明 するが、本発明はこれのみに限定されるべきもの ではない。 アソ染料又は金属フタロシアニン染料のような有 機染料、そして更に、鉄、マンガン、ポロン、銅、 コペルト、モリプデン、亜鉛のそれらの塩のよう な微量要素を挙げることができる。

該製剤は、例えば、前配活性成分を0.1~95 重量多、好ましくは0.5~90重量多含有すると とができる。

本発明の式(I)活性化合物は、それらの商業上、有用な製剤及び、それらの製剤によつて調製された使用形態で、他の活性化合物、例えば、殺虫剤、 殺ば、 殺 中一利、 殺 センチェウ剤、 殺 カビ剤、 生長調整剤又は除草剤との混合剤として、 利用することもできる。 ここで、上配殺虫剤として、 例えば、 有磁リン剤、 カーバメート剤、 カーボキシレート系薬剤、 クロル化炭化水業系薬剤、 欲生物より生産される殺虫性物質を挙げることができる。

更に、本発明の式(I)活性化合物は、共力剤との 混合剤としても、利用することができ、斯る製剤 及び、使用形態は、商業上有用なものを挙げると (36)

製造実施例 実施例 !

(化合物 & / )

N - (3 - シアノベンジル)エチレンジアミン(188)、1 - ニトロー 2,2 - ピス(メチルチオ)エチレン(178)をエタノール(30 ml)に加え、混合物をメチルメルカプタンの発生の止むまで提押しながら還流させる。 室温に冷却後む 酸している結晶を炉過し、エタノールで洗浄後 乾燥すると、目的の1 - (3 - シアノベンジル) - 2 - ニトロメチレンイミダゾリジン(188)が 得られる。

mp. /8/~/83°C

実施例2

(化合物 & 21)

2-ニトロイミノイミダソリシン( 1.38)、
3-シアノベンシルクロライド ( 1.58) を乾燥
アセトニトリル ( 30 ml) に溶かし、炭酸カリウム ( 1.48) を加える。内容物をよく機伴しながら、5時間遺硫させる。反応終了後、アセトニトリルを減圧で留去し、残渣にジクロロメタンを放射し、水洗する。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、水洗すると、結晶が生成してくるので、炉過して、金丁のエタノールで洗い、乾燥すると、目的の1-(3-シアノベンジル)-2-ニトロイミノイミダソリシン ( 1.89) が得られる。

mp. /69~/72°C

上配実施例/及び2、並びに前配製法c)及びd) に従つて、製造される本発明式(i)の化合物を、実 施例/及び2の化合物とともに下配第/表に示す。

(39)

1	
발 기	
4	
•	
せ	
ゼー	
(	
_	
化田	* *
~	ik K
بُ	**
ځ	ru Aco
-> 4⊻	4
に戻	- An
_	の格
4	4
L	~
ï	原子
	===
	2 6
'n	~ _
聚中	女松
M4	てま
	~

化合物质	ĸ,	æ	7.1	Y-Z	
`	l	Ħ	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> NH →	CH-NO <sub>2</sub>	m./8/~/83C
71	ı	Ħ	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -NH →	CH-NO2	mp. 209-2/20
'n	1	GH.	-CH2CH2NH →	CH-NO2	
*	4- <i>7</i>	Ħ	-ch2ch2nh →	CH-NO <sub>2</sub>	m./84~/83C
47	l⊃-#	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO2	
<b>~</b> 0	¢-cH₃	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO2	
4	4-Br	ш	-CH2CH2NH →	CH-NO2	
60	K-CN	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO2	
	\$-c1	Ħ	-CH2CH2NH +	CH-NO2	
0/	s-cn	Ħ	-CH2CH2NH →	CH-NO2	

						·					mp./3/~/35°C		Ω##/~0#/·d⊞				•
2 - X	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N CN	N - CN	N-C	N-CN	Z - CZ	N - CN	N-CN	N-CN	N-CN	
7.	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S →	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCH <sub>2</sub> -S → CH <sub>3</sub>	-CH2CH2S →	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> O →	CH <sub>2</sub> C -0 → CH <sub>2</sub> C -0 → CH <sub>3</sub>	-ch2ch2o →	-CH2CH2CH2-	-CH2CH2NH →	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -NH →	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -NH +	-CH2CH2S →	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -8 →	-CH2CH2S →	-CH2CH2S →	-ch2ch2s →	-CH2CH2O →	
p£	Ħ	снз	Ħ	Ħ	ж	Ħ	н	щ	<b>E</b>	æ	Ħ	Ħ	m	Ħ	Ħ	н	
×	l	1	#-C1	l	1	₩-C1	1	1	1	<b>4-</b> C1	i	1 .	# **	12-#	4.5-F2	ľ	
化合物系	27	7.8	79	30	3/	3.2	33	34	بى جى	36	37	, 60 (7)	٠ %	0#	/#	4.2	

(42)

		mp./6/~/65°C									₩./69-/72℃	т./40-/42С					
Z- A	CH-NO <sub>2</sub>	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO <sub>2</sub>	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO <sub>2</sub>	CH-NO2	N-N02	N-NO2	N-N02	N-N02	N-N02	N-NO2	
7.	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -NH→	-CH2CH2S →	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -8 →	CH <sub>2</sub> CHS -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -8 →	-CH2CH2S →	-cH2cH20 →	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -0 →	-CH2CH2 CH2 →	-cH2cH2cH2 →	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> NH →	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -NH →	-CH2CH2NH →	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -NH →	-CH2CH2NH →	-cH2CH2S →	
8	E	н	# .	Ħ	Ħ	Ħ	. ¤	Ħ	Ħ	CH s	щ	щ	н	щ	Ħ	Ħ	
Х	4,5-C1 <sub>2</sub>	1	i	£ - ½	#-c1	₩-¢	i	I	ı	4-CH₃	ı	ı	10-#	N⊃-#	S-CN	1	
化合物系	```	/2	/3	#/	1,5	9/	61	8/	6/	20	77	22	23	24	2.5	26	

						u D 1.5980				
Y-Z	CH-NO <sub>2</sub>	CH-NO <sub>2</sub>	CH-NO <sub>2</sub>	CH-NO <sub>2</sub>	N -N02	N-CN	CH3 C-NO2	CF3 C-NO2	COC3H7 C-NO2	S C-NO <sub>2</sub>
11	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CN -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N →	CH2CH2C1 - -CH2CH2N →	CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N →	CH <sub>2</sub> C≡CH - - CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N →	$CH_{2}$ $CH_{2}$ $CH_{2}$ $CH_{2}$ $CH_{3}$ $CH_{3}$ $CH_{4}$ $CH_{4}$ $CH_{4}$ $CH_{4}$ $CH_{5}$ $C$	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N +	-CH2CH2NH →	-cH2CH2NH →	-CH2CH2NH →	-CH2CH2NH →
æ	н	<b>#</b>	щ	×	ж	. #		Ħ	<b>#</b>	Ħ
, x	ı	1	1	1	1	1	ı	i		1
化合物系	5.53	\$4	45 45	\$6	57	رب وم	\$	09	/9	62

(44)

Z-A	N)-N	CH-NO <sub>2</sub>	сн-ио	CH-NO	сн-иод	ch-no	сн-ио	сн-ио2	сн-ио	CH-N02
Y / T /	-CH2CH2CH2-	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → CI	CH(CH <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → CH <sub>2</sub> N → CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N	C4H9   -CH2CH2N → C	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N →	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N $\rightarrow$ CN	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CN CN	$CH_{2} CH_{2} CH_{2}                                    $	CH2CN    -CH2CH2N →	CH(CH <sub>3</sub> )CN I -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N →
В	н	 pri	щ	Ħ	¥	T H	×	Щ	# #	щ
, x	. 1	· I	l		! 	I	1 '	1	1	#-C1
化合物版	#3	*	4.5	9#		. 4	64	\$0	\$ ,	5.2

		Xn	p4	1	Z - X	
H -CH=CH-CH=CH- N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-CH=CH- N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-CH=N → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → N-NO <sub>2</sub>		ı	<b>"</b>	-CH=CH-CH=CH-	CH-NO2	
H -CH=CH-CH=CH- N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(C1)-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(C1)-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-NH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub>		ı	Ħ	-сн-сн-сн-сн-	N-N02	m./53~/54°C
H -CH=CH-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(CH <sub>3</sub> ) -CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(C1) -CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub>		ı	щ	-CH=CH-CH=CH-	N-CN	
H -CH=C(CH <sub>3</sub> )-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(C1)-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-CH=N → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub>		t-€1	¤	-CH=CH-CH=CH-	N-N02	
H -CH=C(C1)-CH=CH → \ N-NO <sub>2</sub> H -CH=C(B <sub>7</sub> )-CH=CH → \ N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → \ CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → \ CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → \ N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → \ CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → \ CH-NO <sub>2</sub>		ı	Ħ	-ch=c(ch3) -ch=ch →	N-N02	
H -CH=C(Br)-CH=CH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-CH=N → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH2CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH2CH-S → N-NO <sub>2</sub>		ı	Ħ			
H -CH=CH-CH=N → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → N-NO <sub>2</sub>		# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	M	-CH=C(Br)-CH=CH -	N-N02	
H -CH=CH-NH → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub>		ı	Ħ	-CH=CH-CH=N +	N-NO <sub>2</sub>	
H -CH=CH-S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub>		ı	Ħ	-CH=CH-NH -	N-N02	
H -CH=CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH=CH-S → N-CN  H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → N-NO <sub>2</sub>		ı	¤		CH-NO <sub>2</sub>	
H -CH-CH-S → N-CN  H -N-CH-S → N-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> NH → N-NO <sub>2</sub>		1	Ħ		N-NO <sub>2</sub>	
H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S → CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> N → CH-NO <sub>2</sub>		ı	. #		S - Z	
H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> S $\rightarrow$ CH-NO <sub>2</sub> H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> NH $\rightarrow$ N-NO <sub>2</sub>		l	Ħ	-N=CH-8 -	N-N02	
H -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> NH → N-NO <sub>2</sub>		# - #	Ħ		CH-NO2	mp./83−/87°C
		£ - 35	Ħ	-CH2CH2NH →	N-N02	m./59~/6/°C
	1					

(45)

生物試験:一

比較化合物

(西独特許公開第 2.732.660 号配载)

A - 2: 
$$C1 \xrightarrow{CH_2-N} CH_2-N$$
 NH  $CH-NO_2$ 

(特開昭 6/-227,57/号記載)

(46)

D - / :

(特開昭59-196.877号記載)

実施例ふ(生物試験)

アスキソウムシに対する試験

供試薬液の調製

溶 剤:キシロール3重量部

乳化剤:ポリオキシエチレンアルキルフェニルェ ーテルノ接急却

適当な活性化合物の調合物を作るために活性化合物/重量部を前配量の乳化剤を含有する前配量の溶剤と混合し、その混合物を水で所定濃度まで希釈した。

贫 験 方 法:

直径9cmのシャーレに、直径9cmのろ紙をしき、

(47)

上記のように調製した活性化合物の所定機度の水 希釈液を / シャーレ当り、 / 配摘下した。ただち にアメキソウムシの離成虫 / の頭をシャーレに放 ち、 28℃に保持し、 / 日後に死虫数を調べ、殺 虫率を算出した。 / 区 2 連とした。代表例をもつ て、その結果を第 2 表に示す。

第 2 表

化合物瓜	有効成分濃度 ppm	殺虫率 %
2	40	100
12	40	100
64	40	100
比較		
· A-/	40	50
A - 2	40	20
B - /	40	10
В - Д	40	20
C - /	40	15
D - /	40	25
D - 2	40	20

第1頁の続き

@Int.Cl.4	識別記号	庁内整理番号
C 07 D 207/22		7242-4C
211/84		6761-4C
213/61		6971-4C
213/72		6971-4C
233/20		7624-4C
233/22		7624-4C
233/26		7624—4C
233/44		7624 <b>—4</b> C
233/52		7624-4C
233/64	105	7624-4C
233/88		7624-4C
239/06		6529-4C
239/12		6529-4C
263/10		7624-4C
263/28 265/08		7624-4C
265/118		762A — AC

THIS PAGE BLANK (USPTO)